Resin for urethane lenses, lenses comprising the resin, and a process for preparation of the resin and the lenses.							
Patent Number:	□ <u>EP0422836</u> , <u>A3</u> , <u>B1</u>						
Publication date:	1991-04-17						
Inventor(s):	KANEMURA YOSHINOBU (JP); SASAGAWA KATSUYOSHI (JP); IMAI MASAO (JP); SUZUKI TOSHIYUKI (JP)						
Applicant(s)::	MITSUI TOATSU CHEMICALS (JP)						
Requested Patent:	□ <u>JP3124722</u>						
Application Number:	EP19900310889 19901004						
Priority Number (s):	JP19890262204 19891009						
IPC	009049/29 + 009049/75 + 002P4/04						
Classification:	C08G18/38; C08G18/75; G02B1/04						
EC Classification:							
Equivalents:	CA2027062, DE69011796D, DE69011796T, ES2060060T, JP2031181C,						
JP7068326B, KR9306918, □ <u>US5059673</u>							
Abstract							
compound represe formula (II) with at compounds excep hydroxyl group. In	he lenses is here disclosed which is obtained by reacting an alicyclic isocyanate ented by the formula (I) and/or an alicyclic isocyanate compound represented by the least one active hydrogen compound selected from polyol compounds, polythiol t 1,2-bis[(2-mercaptoethyl)thio]-3-mercaptopropane, and thiol compounds having a addition, lenses comprising this resin and processes for the preparation of the resin						

Data supplied from the esp@cenet database - I2



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 03124722 A

(43) Date of publication of application: 28 . 05 . 91

(51) Int. CI

C08G 18/74 G02B 1/04

(21) Application number: 01262204

(22) Date of filing: 09 . 10 . 89

(71) Applicant:

MITSUI TOATSU CHEM INC

(72) Inventor:

KANEMURA YOSHINOBU SASAGAWA KATSUYOSHI

IMAI MASAO SUZUKI YORIYUKI

(54) URETHANE RESIN FOR LENS, LENS AND THEIR COPYRIGHT: (C)1991,JPO&Japio **PRODUCTION**

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title resin having a high refractive index, a low dispersion, excelling heat resistance and weathering resistance, a light weight and excellent impact resistance by reacting a specified alicyclic isocyanate compound with a specified active hydrogen compound.

CONSTITUTION: Alicyclic isocyanate compounds of formulas 1 and/or Ш [e.g. 2,5-bis(isocyanatomethyl)bicyclo[2,2,1] heptane 3,8-bis(isocyanatomethyl) tricyclo[5,2,1,0²,6]-decane] are reacted with at least one active hydrogen compound selected from among a polyol compound, a polythiol compound and a hydroxythiol compound in an NCO to (SH+OH) (functional) molar ratio of 0.5-3.0. In this way, a urethane resin for lenses having a high refractive index, a very low dispersion, excellent heat resistance and weathering resistance, a light weight and excellent impact resistance can be obtained.

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

平3-124722

fint. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)5月28日

C 08 G 18/74 G 02 B 1/04 NFG

7602-4 J 7102-2H

審査請求・未請求 請求項の数 8 (全9頁)

図発明の名称

ウレタン系レンズ用樹脂及びレンズ及びそれらの製造方法

②特 願 平1-262204

❷出 願 平1(1989)10月9日

烟発明者 金村

芳 信

神奈川県横浜市栄区飯島町2882

@発明者 笹川

勝好雅夫

神奈川県横浜市港北区新吉田町1510神奈川県横浜市瀬谷区橋戸1-11-10

ゆ発明者 今井 の発明者 鈴木 雅 東 東 大

神奈川県鎌倉市長谷4-1-28

の出願人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号



明相

1 毎明の名称

ウレタン系レンズ用 樹脂及びレンズ及びそれ らの製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 式(1) で表される脂双族イソシアナート化合物

および/または 式(1)

で表される脂環族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ 基を有するチオール化合物より選ばれた少なくとも一種の活性水素化合物を反応させて得られるウレタン系レンズ用掛脂。

2) 式(I) で表される股環族イソシアナート化 合物および/または式(II) で表される股環族イ ソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ基を有するチオール化合物より選ばれた少なくとも一種の活性水業化合物を NCO/(SH +0II) (官能基)モル比が0.5~3.0となるように反応させて得られる請求項1記載のウレタン系レンズ用樹脂。

3) 式 (I) で表される脂母族イソシアナート化 合物

および/または 式(1)

で表される脂環族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ 基を有するチオール化合物より選ばれた少なくと も一種の活性水素化合物を反応させて得られるウ レタン系樹脂からなるレンズ。

4) 式(I)で安される脳環族イソシアナート化 合物および/または式(I)で安される脳環族イ ソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ基を有するチオール 化合物より選ばれた少なくとも一種の活性水素化 合物を MCO/(SH + OB) (宮館藝)モル比が 0.5 ~ 3.0となるように反応させて得られる領求項3 記載のウレタン系樹脂からなるレンズ。

5) 式 (1) で表される脂環族イソシアナート化 合物

および/または 式(目)

で表される脂環族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ 基を有するチオール化合物より選ばれた少なくと も一種の活性水素化合物を混合し、加熱硬化させることを特徴とするウレタン系レンズ用樹脂の製造方法。

5) 式(1) で表される脂漿族イソシアナート化

ズの製造方法。

8) 式()) で表される脂環族イソシアナート化合物および/または式(II) で表される脂環族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ基を有するチオール化合物より選ばれた少なくとも一種の活性水素化合物を NCO/(SB + OB) (官能基) モル比が 0.5~3.0となるように混合し、注型重合することを特徴とする請求項7記載のウレタン系樹脂からなるレンズの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、良好な光学物性と耐熱性を有するウレタン系レンズ用樹脂及びその樹脂からなるレンズ、さらにそれらの製造方法に関する。

(従来の技術)

プラスチックレンズは、無機レンズに比べ軽量 で割れ難く、染色が可能なため近年、眼鏡レンズ、 カメラレンズ等の光学素子に急速に替及してきて いる。 合物および/または式(Ⅱ)で表される脂環族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ基を有するチオール化合物より選ばれた少なくとも一種の活性水素化合物を NCO/(Sil +OR) (官館基)モル比が 0.5~3.0となるように混合し、加熱硬化させることを特徴とする請求項5記載のウレタン系レンズ用根脂の製造方法。

7) 式(1)で衷される淵環族イソシアナート化合物

および/または 式(1)

で表される脂環族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ 基を有するチオール化合物より選ばれた少なくとも一種の活性水素化合物を混合し、注型混合させることを特徴とするウレタン系樹脂からなるレン

これらの目的に現在広く用いられる樹脂としては、ジェチレングリコールピス(アリルカーボネート)(以下、D.A.C と称す)をラジカル重合させたものがある。この樹脂は、耐衡繁性に優れていることと、軽量であること、染色性に優れていること、切削性および研磨性等の加工性が良好であるなどの種々の特徴を有している。

しかしながら、この樹脂は風折率が無機レンズ (n。-1.52)に比べn。- 1.50と小さく、ガラスレンズと同等の光学特性を得るためには、レンズの中心厚、コバ厚、および曲率を大きくする必要があり、全本的に肉厚になることが避けられない。このため、より屈折率の高いレンズ用樹脂が望まれている。

さらに、高風折率を与えるレンズ用樹脂の1つとして、イソシアナート化合物とジエチレングリコールなどのヒドロキシ化合物との反応(特開昭57-136601)、もしくはテトラブロモビスフェノールAなどのハロゲン原子を含有するヒドロキシ化合 との反応(特開昭 58-164615)やジフェニ

ルスルフィド骨格を有するヒドロキシ化合物との 反応 (関昭 60-194401) により得られるポリゥ レタン系組脂が知られている。

また、本出職人は、高屈折率レンズ用樹脂として、イソシアナート化合物と破費原子を含有するヒドロキシ化合物との反応(特開昭 60-217229)、さらには、ポリチオール化合物との反応(特開昭 60-199016、岡 62-267316、岡 63-46213)より得られるポリウレタン系の樹脂等によるプラスチックレンズを先に提案した。

(発明が解決しようとする課題)

しかしながら、これらの公知の樹脂によるレンズは、D.A.C を用いたレンズよりも屈折率は向上するもののまだ不充分であったり、また歴折率を向上させるべく分子内に多数のハロゲン原子或いは、芳香煙を有する化合物を用いているために、耐候性が思い、あるいは比重が大きいといった欠点を有している。

また、本発明者らが提案したプラスチックレン ズにおいても屈折率的にまだ不充分であったり、

すなわち、本発明は式 (I) で表される脂環族 イソシアナート化合物

および/または 式(音)

で衷される 超速族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及び水酸基を有するチオール化合物とを反応させて得られる 高原 新率で低分散であり、耐熱性、耐候性に優れ、軽 量で耐衡撃性に優れたクレク系レンズ用 樹脂及び その樹脂からなるレンズ、さらにそれらの製造方 法に関するものである。

本発明において用いられる式(I)で表される 脂環族イソシアナート化合物は、具体的には 2.5 ーピス(イソシアナートメチル)ピシクロ (2.2. 1] ヘプタン、 2.6ーピス(イソシアナートメチ ル)ピシクロ (2.2.1] ヘプタンであり、式(B) ガラスに比べ屈折率の初に分散が大きい、染色、 コート等後加工での耐熱性が不足しているなどの 問題があり、さらなる改良が望まれている。

(課題を解決するための手段)

この様な状況に鑑み、本発明者らはさらに検討 を加えた結果、式 (1) で表される階環族イソシ アナート化合物

および/または 式(Ⅱ)

で表される脂皮族イソシアナート化合物とポリオール化合物、ポリチオール化合物及び水酸基を育するチオール化合物より選ばれた少なくとも一程の活性水素化合物を反応さることにより屈折率が高く、極めて低分散であり、耐熱性、耐険性に優れ、軽量で耐衝撃性に優れたウレタン系レンズ用 出路を与えることを見出し、本発明に至った。

で表される脂環族イソシアナート化合物は、具体的には 3.8~ビス(イソシアナートメチル)トリシクロ (5.2.1.0*・*) ーデカン、 3.9-ビス(イソシアナートメチル)トリシクロ (5.2.1.0*・*) ーデカン、 4.8-ビス(イソシアナートメチル)トリシクロ (5.2.1.0*・*) ーデカン、 4.9-ビス(イソシアナートメチル)トリシクロ (5.2.1.0*・*) ーデカンである。これらは単独で用いることも、また二種以上を混合して用いてもよい。

本発明において用いられるポリオール化合物は、 2 官能以上のポリオールであり、分子内に硫黄原 子を含有してかるものも含む。

具体的には2官能以上のポリオールとして、例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ブロピレングリコール、オオペンチルグリコール、ブチレングリコール、オオペンチルグリコール、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ブタントリオール、 1.2ーメチルグルコサイド、ペンタエリスリトール、シペンタエリスリトール、トリペンタエリスリトー

ル、ソルピトール、エリスリトール、スレイトー ル、リピトール、アラピニトール、キシリトール、 アリトール、マニトール、ドルシトール、イディ トール、グリコール、イノシトール、ヘキサント リオール、トリグリセロース、ジグリセロール、 トリエチレングリコール、ポリエチレングリコー ル、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアヌ レート、シクロブタンジオール、シクロペンタン ジオール、シクロヘキサンジオール、シクロヘア タンジオール、シクロオクタンジオール、シクロ ヘキサンジメタノール、ヒドロキシブロピルシグ ロヘキサノール、トリシクロ〔5.2,1,0*・4〕デカ ンージメタノール、ピシクロ〔4.3.0〕ーノナン ジオール、ジシクロヘキサンジオール、トリシク ロ (5,3,1,1) ドデカンジオール、ビシクロ(4, 3.0) ノナンジメタノール、トリシクロ〔5.3.1. 1 1 ドデカンージェタノール、ヒドロキシプロビ ルトリシクロ (5.3.1.1) ドデカノール、スピロ 〔 3.4〕オクタンジオール、プチルシクロヘキサ ンジオール、1.1 - ピシクロヘキシリデンジオー

ル、シクロヘキサントリオール、マルチトール、 ラクチトール、ジヒドロキシナフタレン、トリヒ ドロキシナフタレン、テトラヒドロキシナフタレ ソ、ジヒドロキシベンゼン、ベンゼントリオール、 ピフェニルテトラオール、ピロガロール、(ヒド ロキシナフチル) ピロガロール、トリヒドロキシ フェナントレン、ピスフェノールA、ピスフェノ ールド、キシリレングリコール、ジ (2-ヒドロ キシエトキシ) ベンゼン、ピスフェノールA-ビ スー(2-ヒドロキシエチルエーテル)、テトラ プロムピスフェノールA、テトラブロムピスフェ ノールA-ビ泳-(2-ヒドロキシエチルエーテ ル)、ジプロモネエペンチルグリコール、エポキ シ樹脂等のポリオールの他にシュウ酸、グルタミ ン酸、アジピン酸、酢酸、プロピオン酸、シクロ ヘキサンカルボン酸、8-オキソシクロヘキサン プロピオン酸、ダイマー酸、フタル酸、イソフタ ル酸、サリチル酸、3ープロモプロピオン酸、2 - ブロモグリコール酸、ジカルポキシシクロヘキ サン、ピロメリット酸、ブタンテトラカルボン酸、

プロモフタル酸などの有機多塩基酸と前記ポリオールとの縮合反応生成物、前記ポリオールとエチレンオキサイドやプロピレンオキサイドなどアルキレンオキサイドとの付加反応生成物、アルキレンポリアミンとエチレンオキサイドやプロピレンオキサイドなどアルキレンオキサイドとの付加反応生成物などが挙げられる。

さらにはこれらの塩素置換体、臭素置換体等の ハロゲン置換体を使用してもよい。

これらはそれぞれ単独で用いることも、また二 種類以上を混合して用いてもよい。

また破費原子を含有する 2 宮能以上のポリオールとしては、例えば、ピスー(4 ー (ヒドロキシエトキシ) フェニル スルフィド、ピスー (4 ー (2 ー ヒドロキシブロポキシ) フェニル スルフィド、ピスー (4 ー (2 3 ー ジヒドロキシブロポキシ) フェニル スルフィド、ピスー (4 ー (4 ー ヒドロキシンクロヘキシロキシ) スルフィド、ピスー (2 ー メチルー4 ー (ヒドロキシエトキシ) ー 6 ー ブチルフェニル) スルフィドおよびこれら

の化合物に水酸基当たり平均3分子以下のエチレンオキシドおよび/またはプロピレンオキシドが付加された化合物、ジー(2ーヒドロキシエチルメルカプト)エクン、ピス(2ーヒドロキシエチルメルカプト)エクン、ピス(2ーヒドロキシエチル)ジスルフィド、 1.4ージチアンー 2.5ージオール、ピス(2.3ージヒドロキシプロピル)スルフィド、テトラキス(4ーヒドロキシフェニル)スタン、ピス(4ーヒドロキシフェニル)スルホン(商品名ピスフェノールS)、テトラメチルピスフェノールS、デトラメチルピスフェノールS、1.3ーピス(2ーヒドロキシエチルチオエチル)ーシクロヘキサン等が挙げられる。

さらにはこれらの塩素凝損体、臭素要換体等の ハロゲン置換体を使用してもよい。

これらはそれぞれ単独で用いることも、また二 種類以上を混合して用いてもよい。

また、本発明において用いられるポリチオール

具体的には2宮能以上のポリチオールとしては、 例えば、メタンジチオール、 1.2-エタンジチオ ール、 1.1ープロパンジチオール、 1.2ープロパ ンジチオール、 1.3-プロパンジチオール、 2.2 ープロパンジチオール、 1.6-ヘキサンジチオー ル、 1,2,3ープロパントリチオール、 1,1ーシク ロヘキサンジチオール、 1,2ーシクロヘキサンジ チオール、 2.2-ジメチルプロパンー 1.3-ジチ オール、 3,4ージメトキシプタンー 1,2ージチオ ール、2-メチルシクロヘキサン- 2.3-ジチオ ール、ビシクロ (2,2,1) ペプター exo- cis-2.3-ジチオール、 1.1-ピス (メルカプトメチ ル) シクロヘキサン、チオリンゴ酸ビス (2-メ ルカプトエチルエステル)、 2.3ージメルカプト コハク酸(2-メルカプトエチルエステル)、 2.3 ージメルカプトー1ープロパノール (2-メ ルカプトアセテート)、 2.3ージメルカプトー1

-プロパノール(3-メルカプトアセチート)、 ジエチレングリコールピス (2-メルカプトアセ テート)、ジエチレングリコールピス(3-メル カプトプロピオネート)、 1.2-ジメルカプトプ ロピルメチルエーテル、 2.3-ジメルカプトプロ ピルメチルエーテル、 2,2-ピス (メルカアトメ チル)- 1,3-プロパンジチオール、ビス(2-メルカプトエチル) エーテル、エチレングリコー ルピス(2ーメルカプトアセテート)、エチレン グリコールピス (3-メルカプトプロピオネート)、 トリメチロールプロパンピス (2-メルカプトア セテート) 、ネリメチロールプロパンピス (3-メルカプトプロピオネート)、ペンタエリスリト ールテトラキス(2-メルカプトアセテート)、 ベンタエリスリトールテトラキス (3-メルカプ トプロピオネート)等の期助族ポリチオール、及 びそれらの塩素電換体、臭素置換体等ハロゲン器 換化合物、 1.2ージメルカプトペンゼン、 1.3ー ジメルカアトペンゼン、 1,4ージメルカアトペン ゼン、 1.2-ビス (メルカプトメチル) ベンゼン、

1.3-ピス(メルカプトメチル)ペンゼン、 1.4 - ピス(メルカプトメチル)ベンゼン、 1,2-ビ ス(メルカプトエチル)ベンゼン、 1.3ーヒス (メルカプトエチル) ベンゼン、 1.4~ビス (メ ルカプトエチル) ベンゼン、 1.2ーピス (メルカ プトメチレンオキシ) ベンゼン、 1.3ービス (メ ルカプトメチレンオキシ) ベンゼン、 1.4ーピス (メルカプトメチレンオキシ) ベンゼン、 1,2-ピス (メルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、 1.3-ビス(メルカプトエチレンオキシ)ベンゼ ン、 1.4ーピス(メルカプトエチレンオキシ)べ ンゼン、 1.2.3ートリメルカプトベンゼン、 1.2.4-トリメルカプトベンゼン、 1.3.5-トリ メルカアトベンゼン、 I.2.3ートリス (メルカア トメチル) ベンゼン、 1.2.4ートリス (メルカア トメチル) ベンゼン、 1.3,5~トリス (メルカア トメチル) ベンゼン、 1.2.3ートリス (メルカア トエチル) ベンゼン、 1,2.4ートリス (メルカア トエチル) ベンゼン、 1,3,5ートリス (メルカア トエチル) ベンゼン、 1,2,3ートリス (メルカブ

トメチレンオキシ》ペンゼン、 1.2.4~トリス (メルカプトメチレンオキシ) ベンゼン、 1,3,5 - トリス (メルカプトメチレンオキシ) ベンゼン、 1.2.3-トリス(メルカプトエチレンオキシ)ベ ンゼン、 1.2.4ートリス (メルカプトエチレンオ キシ) ベンゼン、 1.3.5ートリス (メルカプトエ チレンオキシ) ベンゼン、 1,2,3,4~テトラメル カプトベンゼン、 1,2,3,5ーテトラメルカプトベ ンゼン、 1.2.4.5ーテトラメルカアトベンゼン、 1.2.3.4ーテトラキス (メルカプトメチル) ベン ゼン、 1.2.3.5ーテトラキス (メルカプトメチル) ペンゼン、 1さ2.4.5ーテトラキス(メルカプトメ チル) ベンゼン、 1,2,3,4ーテトラキス (メルカ プトエチル) ベンゼン、 1,2,3,5ーテトラキス (メルカプトエチル) ベンゼン、 1,2,4,5ーテト ラキス(メルカプトエチル)ベンゼン、 1.2.3.4 ーテトラキス(メルカプトメチレンオキシ) ベン ゼン、1,2,3,5 ーテトラキス(メルカプトメチレ ンオキシ)ベンゼン、 1.2.4.5ーテトラキス (メ ルカプトメチレンオキシ) ベンゼン、 1,2,3,4-

特開平3-124722(6)

チトラキス (メルカプトエチレンオキシ) ペンゼ ン、 1.2.3.5ーテトラキス(メルカプトエチレン オキシ) ベンゼン、 1,2,4,5ーテトラキス(メル カプトエチレンオキシ) ベンゼン、2,2'ージメル カプトピフェニル、4.1 ージメルカプトピフェニ ル、4.4'ージメルカプトピペンジル、 2,5ートル エンジチオール、 3.4ートルエンジチオール、 1.4-ナフタレンジチオール、 1.5-ナフタレン ジチオール、 2.6-ナフタレンジチオール、 2.7 ーナフタレンジチオール、 2.4ージメチルベンゼ ンー 1.3-ジチオール、 4.5-ジメチルベンゼン - 1.3-ジチオール、9.10-アントラセンジメタ ンチオール、 1,3-ジ(p-メトキシフェニル) プロパンー 2.2ージチオール、 1.3~ジフェニル プロパンー 2.2-ジチオール、フェニルメタンー . 1.1-ジチオール、 2.4-ジ(p-メルカプトフ · ェニル) ベンタン等の芳香族ポリチオール、また 2.5-ジクロロベンゼンー 1.3-ジチオール、 1.3-ジ(ヮークロロフェニル)プロパンー 2.2 ~

ルカプトペンゼン、 2,3,4,6ーチトラクロルー 1.5-ピス (メルカプトメチル) ベンゼン等の塩 素面機体、虫素層機体等のハロゲン関格芳香族ポ リチオール、また2-メチルアミノー 4.6-ジチ オールー aymートリアジン、2ーエチルアミノー 4.6-ジチオールー ayaートリアジン、2ーアミ ノー 4.6ージチオールー symートリアジン、2‐ モルホリノー 4.6-ジチオールー sysートリアジ ン、2-シクロヘキシルアミノー 4.6-ジチオー ルー symートリアジン、2ーメトキシー 4.6ージ チオールー sysートリアジン、2-フェノキシー 4.6-ジチオ+ルー symートリアジン、2ーチオ ベンゼンオギシー 4.6-ジチオールー symートリ アジン、2ーチオブチルオキシー 4.6ージチオー ルー ayamートリアジン等の複素環を含有したポリ チオール、及びそれらの塩素置換体、臭紫置換体 等ハロゲン置機化合物が挙げられる。

これらはそれぞれ単独で用いることも、また二 親類以上を混合して用いてもよい。

メルカプト基以外にも少なくとも1つの硫黄原

子を含有する 2 官館以上のポリチオールとしては、例えば、 1.2ーピス (メルカプトメチルチオ) ベンゼン、 1.3ーピス (メルカプトメチルチオ) ベンゼン、 1.4ーピス (メルカプトメチルチオ) ベンゼン、 1.2ーピス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.3ーピス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.2.3ートリス (メルカプトメチルチオ) ベンゼン、 1.2.4ートリス (メルカプトメチルチオ) ベンゼン、 1.2.4ートリス (メルカプトメチルチオ) ベンゼン、 1.2.3ートリス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.2.4ートリス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.2.4ートリス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.2.4ートリス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.2.4ーテト

ージチオール、 3.4.5ートリプロムー 1.2ージメ

1.2.3.5ーテトラキス (メルカプトメチルチオ) ベンゼン、 1.2.4.5ーテトラキス (メルカプトメ チルチオ) ベンゼン、 1.2.3.4ーテトラキス (メ ルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.2.3.5ーテト ラキス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、 1.2.4.5ーテトラキス(メルカプトエチルチオ)
ベンゼン等、及びこれらの核アルキル化物等の芳
審族ポリチオール、ピス(メルカプトメチル)ス
ルフィド、ピス(メルカプトエチル)スルフィド、
ピス(メルカプトプロピル)スルフィド、ピス
(メルカプトメチルチオ) メタン、ピス(2ーメ
ルカプトエチルチオ) メタン、ピス(3ーメルカ
プトプロピルチオ) メタン、1.2ーピス(メルカ
プトメチルチオ) エタン、1.2ーピス(メルカ
プトエチルチオ) エタン、1.2ーピス(メルカ
カプトエテルチオ) エタン、1.3ーピス(メルカ
プトメチルチオ) プロパン、1.3ーピス(2ーメ
ルカプトエチルチオ) プロパン、1.3ーピス(3ーメルカプトアロピルチオ) プロパン、1.3ーピス(3ーメルカプトアロピルチオ) プロパン、1.2.3ートリス(メルカプトメチルチオ) プロパン、1.2.3ートリス(メルカプトメチルチオ) プロパン、

1.2.3-トリス (2-メルカプトエチルチオ) プロパン、 1.2.3-トリス (3-メルカプトプロピルチオ) プロパン、テトラキス (メルカプトメチルチオメチル) メタン、テトラキス (2-メルカプトエチルチオメチル) メタン、テトラキス (3

ーメルカプトプロピルチオメチル)メタン、ヒス (2.3-ジメルカプトプロピル) スルフィド、 2.5-ジメルカプトー 1.4-ジチアン、ピス(メ ルカプトメチル) ジスルフィド、ピス (メルカプ トエチル) ジスルフィド、ピス (メルカプトプロ ピル)ジスルフィド等、及びこれらのチオグリコ ール酸及びメルカプトプロピオン酸のエステル、 ヒドロキシメチルスルフィドピス (2ーメルカブ トアセテート)、ヒドロキシメチルスルフィドピ ス(3-メルカプトプロピオネート)、ヒドロキ シエチルスルフィドピス (2ーメルカプトアセデ ート)、ヒドロキシエチルスルフィドピス(3 -メルカプトプロピオネート) 、ヒドロキップロピ ルスルフィドピス(2-メルカプトアセテート)、 ヒドロキシプロビルスルフィドピス (3ーメルカ プトプロピオネート) 、ヒドロキシメチルジスル フィドピス(2ーメルカプトアセテート)、ヒド ロキシメチルジスルフィドピス (3ーメルカプト プロピオネート)、ヒドロキシエチルジスルフィ ドビス(2-メルカプトアセチート)、ヒドロキ

シエチルジスルフィドピス (3-メルカプトプロ ピオネート)、ヒドロキシプロピルジスルフィド ピス(2-メルカプトアセテート)、ヒドロキシ プロピルジスルフィドピス(3~メルカプトプロ ピオネート)、2-メルカプトエチルエーテルビ ス(2-メルカプトアセテート)、2-メルカプ トエチルエーテルピス (3-メルカプトプロピオ ネート)、 1.4ージチアンー 2.5ージオールピス (2-メルカプトアセテート)、 1.4-ジチアン - 2.5-ジオールピス(3-メルカプトプロピナ ネート)、チオジグリコール酸ピス(2-メルカ プトエチルエステル)、チオジプロピオン酸ビス (2-メルカプトエチルエステル)、 4.4ーチオ ジプチル酸ピス(2~メルカプトエチルエステル)、 ジチオジグリコール酸ピス (2-メルカプトエチ ルエステル)、ジチオジプロピオン酸ピス (2-メルカプトエチルエステル)、 4.4ージチオジブ チル酸ピス(2-メルカプトエチルエステル)、 チオジグリコール酸ピス (2.3~ジメルカプトプ ロピルエステル)、チオジプロピオン酸ピス(2.3

ージメルカプトプロピルエステル)、ジチオグリコール酸ピス(2.3ージメルカプトプロピルエステル)、ジチオジプロピオン酸ピス (2.3ージメルカプトプロピルエステル)等の脂肪度ポリチオール、 3.4ーチオフェンジチオール、ピスムチオール等の複素酸化合物等が挙げられる。

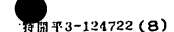
さらには、これらの塩素置換体、真素置換体等 のハロゲン震換体を使用してもよい。

これらは、それぞれ単独で用いることも、また 二種類以上を混合して用いてもよい。

また、本発明に用いられるヒドロキン基を有ずるチオール化合物は、メルカプト基以外にみ少なくとも1つの破費原子を含有するものも含む。 具体的には例えば、2ーメルカプトエタノール、
3ーメルカプトー 1.2ープロパンジオール、グル
セリンジ(メルカプトアセテート)、1ーヒドロ
キシー 4ーメルカプトシクロヘキサン、 2.4ージメルカプトフェノール、2ーメルカプトハイドロ
キノン、4ーメルカプトフェノール、 3.4ージメルカプトー2ープロパノール、 1.3ージメルカプ

トー2ープロパノール、 2.3-ジメルカプト-1 ープロパノール、 1.2-ジメルカプトー 1.3-ブ タンジオール、ペンタエリスリトールトリス (3 ーメルカプトプロピオネート)、ペンタエリスリ トールモノ(3~メルカプトプロピオネート)、 ペンタエリスリトールピス (3ーメルカプトプロ ピオネート)、ペンタエリスリトールトリス (チ オグリコレート)、ペンタエリスリトールペンタ キス(3-メルカプトプロピオネート)、ヒドロ キシメチルートリス(メルカプトエチルチオメチ ル) メタン、1ーヒドロキシエチルチオー3ーメ ルカプトエチルチオベンゼン、 4 ーヒドロキシー **パーメルカプトジフェニルスルホン、2-(2-**メルカプトエチルチオ) エタノール、ジヒドロキ シエチルスルフィドモノ (3ーメルカプトプロピ オネート)、ジメルカプトエタンモノ(サルチレ ート)、ヒドロキシエチルチオメチルートリス (メルカプトエチルチオメチル) メタン特が挙げ られる。

さらには、これらの塩素置換体、臭素置換体の



ハロゲン置換体を使用してもよい。

これらは、それぞれ単独で用いることも、また 二種類以上を混合して用いてもよい。

これら活性水素化合物と式(I)で取わされる 脂環族イソシアナート化合物及び/又は式(I) で変わされる脂環族イソシアナート化合物の使用 割合は、 NCO/(SII+OB)の官能基モル比が通常 0.5~ 3.0の範囲内、好ましくは 0.5~ 1.5の範囲内である。

本発明のブラスチックレンズは、ウレタン樹脂 及び/又はチオカルバミン酸Sーアルキルエスデル樹脂を素材とするものであり、イソシアナート 基とヒドロキン基及び/又はメルカプト基による ウレタン結合及び/又はチオカルバミン酸Sーア ルキルエステル結合を主体とするが、目的によっ ては、それ以外にアロハネート結合、ウレヤ結合、 ピウレット結合等を含有しても、勿論差し支えな い。たとえばウレタン結合やチオカルバミン酸S ーアルキルエステル結合に、さらにイソシアナー ト基を反応させて架橋密度を増大させることは好

アナート化合物及び/又は式(II)で表わされる 脂環族イソシアナート化合物と、ポリオール化合 物、ポリチオール化合物及びヒドロキシ券を有す るチオール化合物から選ばれた少なくとも一種以 上の活性水素化合物を混合する。この混合液を必 要に応じ過当な方法で脱泡を行なったのち、モー ルド中に注入して過常低温から高温へ徐々に加禁 し置合させる。

このようにして得られる本発明のウレタン系レンズ用樹脂は、高屈折率で低分散であり、耐熱性、耐候性に優れ、軽量で耐衝球性に優れた特徴を行しており、限算レンズ、カメラレンズ等の光学系子素材として好過である。

また本発明のウレタン系制脂を素材とするレンズは、必要に応じ反射防止、高硬度付与、耐摩託性向上、耐薬品性向上、防毒性付与、あるいはファッション性付与等の改良を行うため、表面研密、帯電防止処理、ハードコート処理、無反射コート処理、集色処理、個光処理等の物理的あるいは化学的処理を施すことができる。

ましい結果を与える場合が多い。この場合には反応速度を少なくとも 100で以上に高くし、イソシアナート成分を多く使用する。あるいは、また、アミン等を一部併用し、ウレヤ結合、ピウレット結合を利用することもできる。

このようにイソシアナート化合物と反応するポリオール化合物、ポリチオール化合物、ヒドロキシ 基を有するチオール化合物以外のものを使用する場合には、特に着色の点に留窓する必要がある。

また、目的に応じて公知の成形法におけると同様に、類延長期、集情剤、光安定剤、紫外線吸収別、酸化防止剤、抽溶染料、充壌剤などの種★の物質を添加してもよい。

所望の反応速度に調整するために、チオカルバミン酸Sーアルキルエステル或いはポリウレタンの製造において用いられる公知の反応触媒を適宜に添加することもできる。

本発明のレンズは過常、注型重合により得られる。

具体的には式(1)で衷わされる脂型族イソシ

(実施例)

以下、本発明を実施例及び比較例により具体的に説明する。商、得られたレンズ用樹脂の性能試験のうち、屈折率、アッベ数、耐候性、耐熱性、外観は以下の試験法により評価した。

風折率、アッベ数: ブルフリッヒ屈折計を用い 20℃で浸定した。

耐候性:サンシャインカーボンアークランプを装備したウェザーオメーターにレンズ 用樹脂をセットし、 200時間経たとこ ろでレンズを取り出し試験前のレンズ 用樹脂と色相を比較した。評価基準は 変化なし(O)、わずかに黄変(△)、 食変(×)とした。

耐熱性:サーモメカニカルアナライザー (パーキンエルマー社(米国))を用いては 験片に5g加重し、2.5℃/分で加熱 して熱変形開始温度を測定した。

外 観:目視により観察した。

特開平3-124722(9)

実施例 1

2.5-ピス (イソシアナートメチル) ピシクロ [2.2.1] ヘプタンと 2.6-ピス (イソシアナートメチル) ピシクロ [2.2.1] ヘプタン (1:1) の混合物40gと、テトラキス (2ーメルカプトエチルチオメチル) メタン42.8gを混合し、ジブチルチンジラウレート0.08gを加え均一とした後、ガラスモールドとガスケットよりなるモールド型に注入し加熱硬化させた。こうして得られた樹脂は、無色透明で耐候性に優れ、風折平 n。- 1.62、アッベ数 ν。 42、熱変形開始温度は 120 でであった。

実施例 2

3.8-ピス (イソシアナートメチル) トリシクロ (5.2.1.0***) デカン、 3.9-ピス (イソシアナートメチル) トリシクロ (5.2.1.0***) デカン、4.8-ピス (イソシアナートメチル) トリシクロ (5.2.1.0***) デカン、 4.9-ピス (イソシアナートメチル) トリシクロ (5.2.1.0***) デカン (1:1:1:1) の混合物47.88 とテトラキス

(2-メルカプトエチルチオメチル)メタン42.88 を混合し、ジプチルチンジラウレート0.09 g を加え均一とした後、ガラスモールドとガスケットよりなるモールド型に注入し、加熱硬化させた。こうして得られた樹脂は無色透明で耐候性に優れ、屈折率 n = 1.62、アッベ数 ν = 41、熱変形開始温度は 125でであった。

実施例3~8、比較例1~3

実格例1、2と同様にして第1表の組成で樹脂を合成し、評価結果を第1表に示した。

第1衰

·· .	イソシアナート化合物 (イソシアナート基のモル数)	活性水素化合物 (活性水素基のモル数)	n _a	פע	耐候性	耐候性 (°C)	外鼠
実施例3	実施例 1 で使用した組成のイソシ アナート (1.0)	ペンクエリスリトールテトラキス (3-メルカプトプロビオネート) (1.0)	1.56	45	0	118	無色透明
4	実施例2で使用した組成のイソシ アナート (1.0)	t (1.0)	1.56	46	0	122	~
5	実施例 I で使用した組成のイソシアナート (1.0)	テトラキス(2ーヒドロキシエチルチオメ チル)メタン (1.0)	1.56	45	0	145	W
6	実施例2で使用した組成のイソシ アナート (1.0)	1 (1.0)	1.56	45	0	143	#
7	実施例 1 で使用した組成のイソシアナート (1.0)	グリセリン 1.3-ピス(2-メルカプトアセテート) (1.0)	1.55	45	0	102	*
8	実施例2で使用した組成のイソシ アナート (1.0)	† (1.0)	1.55	46	0	105	*
ትኒቁጵያ ና 1	ヘキサメチレンジイソシアナート (1.0)	ペンタエリスリトールテトラキス(3 -メルカプトプロピオネート) (1.0)	1.56	44	0	61	"
2	イソホロンジイソシアナート (1.0)	テトラキス(2ーメルカプトエチルチオメ チル)プロパン (1.0)	1.60	40	0	138	
3	キシリレンジイソシアナート (1.0)	ペンタエリスリトールテトラキス(3 メ ルカプトプロピオネート) (1.0)	1.59	36	0	84	,